MULTI-LAYER BIODEGRADABLE PLASTIC FILM

Patent Number:

JP8323946

Publication date:

1996-12-10

Inventor(s):

TAKAGI JUN; TERADA SHIGENORI

Applicant(s):

MITSUBISHI PLASTICS IND LTD;; SHIMADZU CORP

Requested Patent:

☐ JP8323946

Application Number: JP19950137829 19950605

Priority Number(s):

IPC Classification:

B32B27/36; B65D65/46; C08G63/08

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE: To improve heat properties by setting the melting temperature for a biodegradable plastic film forming the outermost layer lower by at least specified temperature than the melting temperature of a film composed of a polylactic polymer or a composition having polylactic polymer as its main component. CONSTITUTION: A multi-layer biodegradable plastic film comprises a film composed of a polylactic polymer or a composition having the same as main component, and at least one outermost layer of a biodegradable plastic film, and the melting temperature Tm for the biodegradable plastic film forming the outermost layer is lower by at least 10 deg.C than the m.p. Tm for the film comprising the polylactic copolymer or the composition having the same as main component. The polylactic polymer to be used is a copolymer of polylactic acid or lactic acid and other hydroxycarboxylic acid, or a composition the eof, and other polymeric materials may be mixed in the range not inhibiting the effect.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-323946

(43)公開日 平成8年(1996)12月10日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
B 3 2 B	27/36			B 3 2 B	27/36		
B65D	65/46			B 6 5 D	65/46		
C 0 8 G	63/08	NLW		C 0 8 G	63/08	NLW	
// C08L	67: 04						

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 8 頁)

		,	The state of the s
(21)出願番号	特願平7-137829	(71)出願人	000006172
			三菱樹脂株式会社
(22)出願日	平成7年(1995)6月5日		東京都千代田区丸の内2丁目5番2号
		(71)出願人	000001993
			株式会社島津製作所
			京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地
		(72)発明者	高木 潤
			滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂
			株式会社長浜工場内
		(72)発明者	寺田 滋憲
		, ,,,,,,,,,	滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂
			株式会社長浜工場内
		(74)代理人	777 4-7
		(, -) (-11)	21 mm very 2 222

(54) 【発明の名称】 多層生分解性プラスチックフィルム

(57)【要約】

【目的】 ヒートシール性に優れた生分解性プラスチックフィルムを提供することにある。

【構成】 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチックフィルムの融解温度Tmは、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムの融解温度Tmより、10℃以上低い多層生分解性プラスチックフィルム、および、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムは融解温度Tmを有し、前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムは非晶性である多層性分解性プラスチックフィルム。

【効果】 本発明の多層生分解性プラスチックフィルム は優れたヒートシール性を有するので一般包装材等に使用でき、かつ、生分解性を有するため環境に優しい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチックフィルムであって、

前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムの 融解温度Tmは、前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを 主成分とする組成物からなるフィルムの融解温度Tmよ り、10℃以上低いことを特徴とする多層生分解性プラ スチックフィルム。

【請求項2】 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチックフィルムであって、

前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフィルムは融解温度Tmを有し、前記最外層を形成する生分解性プラスチックフィルムは非晶性フィルムであることを特徴とする多層生分解性プラスチックフィルム。

【請求項3】 前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主 20 成分とする組成物からなるフィルムの融解温度Tmが1 00℃以上であることを特徴とする請求項1または2記載の多層生分解性プラスチックフィルム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ヒートシール性に優れた多層生分解性プラスチックフィルムに関する。

[0002]

【従来の技術、および、発明が解決しようとする課題】 半合成系 スナック菓子袋を典型的な例とした一般包装材用途をは 30 れている。 じめ、農業資材・建築資材・医用材料など幅広い用途で 【0011 ヒートシール性に優れたフィルムが要求されている。 の特徴を

【0003】ヒートシール性に優れたフィルムとは、加熱パーや加熱板あるいは加熱ロール等を用いてフィルム同志を熱と圧力で貼り合わせたり接着する、いわゆる「ヒートシール」する際に、所望する接着強度を安定して得られる温度範囲が広いフィルムをさす。すなわちヒートシール性に優れたフィルムは、ヒートシールを行うことにより、各種のフィルム加工製品を簡便に得ることができる。

【0004】ヒートシールの際に上記温度範囲を下回ると、フィルム基材が固いので充分な接着強度が得られず、上回ると、フィルム基材が柔らかくなり過ぎてピンホールあるいはしわ等が生じて外観の劣化を引き起こすと同時に、それらが原因で接着強度が低下する。

【0005】また、ヒートシール性が乏しいと、狭い温度範囲でヒートシール作業を行わなければならず、高い温度制御能力が求められ装置が高価になる、生産性が悪い、不良率が高い、作業者の心身の疲労が激しいといった種々の問題が発生する。

2

【0006】そこでポリオレフィン、PET(ポリエチレンテレフタレート)、PVC(ポリ塩化ピニル)等の汎用フィルムでは、ヒートシールを必要する用途には、特殊なポリマー設計の原料を用いたり、異種原料のプレンドや積層を行うことにより、ヒートシール性を改良したフィルムが使用されるケースが少なくない。

【0007】一方、近年環境問題に関する高まりからプラスチック加工品全般に対して、自然環境中に棄却された場合、経時的に分解・消失する自然環境に悪影響を及びされている。

【0008】ところが、従来のプラスチックフィルム製品は、自然環境中で長期にわたって安定であり、しかも 嵩比重が小さいため、廃棄物埋め立て地の短命化を促進 したり、自然の景観や野生動植物の生活環境を損なうと いった問題点が指摘されていた。

【0009】そこで、今日注目を集めているのは、生分解性プラスチック材料である。生分解性プラスチックは、土壌中や水中で、加水分解や生分解により、徐々に崩壊・分解が進行し、最終的に微生物の作用により無害な分解物となることが知られている。

【0010】現在、実用化が検討されている生分解性プラスチックは、脂肪族ポリエステル、変性PVA(ポリピニルアルコール)、セルロースエステル化合物、デンプン変性体、およびこれらのプレンド体に大別される。

【0011】脂肪族ポリエステルとしては、例えば、微生物産出系重合体としてポリ(ヒドロキシ酪酸/吉草酸)が、合成系重合体としてポリカプロラクトンや脂肪族ジカルボン酸と脂肪族ジオールの縮合体が、そして、半合成系重合体としてポリ乳酸系重合体がそれぞれ知られている

【0012】これらの生分解性プラスチックは各々固有の特徴を有し、それに応じた用途展開が考えられるが、中でも、ポリ乳酸系重合体は、他の生分解性プラスチックと比較して透明性、剛性、耐熱性、加工性等が秀でていることから、従来硬質PVCやPETが使用されてきた硬質透明フィルム用途への展開が図られようとしている。

【0013】特に、ポリ乳酸系重合体を使用した二軸延伸熱固定フィルムは汎用フィルムと同等あるいは優る機 40 械物性を有し、完全生分解性であるので、一般包装材を 始め、幅広い用途に応用が期待されている。

【0014】ところが、ポリ乳酸系重合体から作られたフィルムは、ヒートシール性に乏しく、フィルム加工製品等の様々な分野に使用する上で、実用上の大きな問題となっていた。そこで本発明の目的は、ヒートシール性に優れた生分解性プラスチックフィルムを提供するものである。

[0015]

【課題を解決するための手段】本発明の要旨は、ポリ乳 50 酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなる

フィルムを有し、かつ、少なくとも一方の最外層が生分 解性プラスチックフィルムである多層生分解性プラスチ ックフィルムであって、前記最外層を形成する生分解性 プラスチックフィルムの融解温度Tmは、前記ポリ乳酸 系重合体あるいはこれを主成分とする組成物からなるフ ィルムの融解温度Tmより、10℃以上低いことを特徴 とする多層生分解性プラスチックフィルムである。異な る本発明の要旨は、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主 成分とする組成物からなるフィルムを有し、かつ、少な くとも一方の最外層が生分解性プラスチックフィルムで 10 ある多層生分解性プラスチックフィルムであって、前記 ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成分とする組成物か らなるフィルムは融解温度Tmを有し、前記最外層を形 成する生分解性プラスチックフィルムは非晶性フィルム であることを特徴とする多層生分解性プラスチックフィ ルムである。前記ポリ乳酸系重合体あるいはこれを主成 分とする組成物からなるフィルムの融解温度Tmが10 0℃以上であることが好ましい。

【0016】本発明に用いられるポリ乳酸系重合体は、ポリ乳酸または乳酸と他のヒドロキシカルボン酸との共 20重合体、もしくはこれらの組成物であり、本発明の効果を阻害しない範囲で他の高分子材料が混入されても構わない。また、フィルムの物性および加工性を調整する目的で可塑剤、滑剤、無機フイラー、紫外線吸収剤などの添加剤、改質剤を添加することも可能である。

【0017】乳酸としてはL-乳酸、D-乳酸が挙げられ、ヒドロキシカルボン酸としてはグリコール酸、3-ヒドロキシ酪酸、4-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ 吉草酸、4-ヒドロキシ古草酸、6-ヒドロキシカプロン酸などが代表的に挙げられる。

【0018】重合法は縮合重合法、開環重合法など、公知の方法を採用することも可能であり、さらには、分子量増大を目的として少量の鎖延長剤、例えば、ジイソシアネート化合物、ジエポキシ化合物、酸無水物、酸クロライドなどを使用しても構わない。重合体の重量平均分子量としては、60,000から1000,000の範囲が好ましく、かかる範囲を下まわると実用物性がほとんど発現されないなどの問題を生じる。また上まわる場合には、溶融粘度が高くなりすぎ成形加工性に劣る。

【0019】ここで、ポリ乳酸系重合体あるいはこれを 40 主成分とする組成物からなるフィルム(以下、略してポリ乳酸系フィルムという)の酸解温度Tmが100℃以上であることが肝要である。Tmが100℃未満では耐熱性が低下して、二次加工等においてしわ等を引き起こして実用的でない。また、ポリレー乳酸ホモ重合体のTmは195℃であり、D-乳酸,グリコール酸,6-ヒドロキシカプロン酸等の共重合成分が増えるにしたがってTmは低下する。このため実際的には、本発明に使用されるポリ乳酸系フィルムのTmは100℃以上、195℃以下である。 50

【0020】また、ポリ乳酸系重合体等の結晶性重合体は共重合比を増していくと、昇温時の結晶化温度Tcは上昇していき融解温度Tmは低下していく傾向にある。Tc>Tmとなった温度では、実質的にTmは観察されなくなる。すなわち、共重合単量体の選択によっては、Tmが100℃まで下がり切る前に消失する場合もあり得るが、本発明においては、ポリ乳酸系フィルムはTm

【0021】上述したポリ乳酸系フィルムに積層される生分解性プラスチックフィルムは、使用されるポリ乳酸系フィルムの融解温度Tmより10℃以上低い生分解性プラスチックフィルム、あるいは、非晶性である生分解性プラスチックフィルムである。生分解性プラスチックフィルムとしては例えばポリ乳酸、ポリ乳酸以外の脂肪族ポリエステル、変性PVA、セルロースエステル化合物等が使用できる。

を有することが必要である。

【0022】ポリ乳酸系フィルム(基材)に積層される 生分解性プラスチックフィルムとして、ポリ乳酸系フィ ルムが使用されるときは、ポリ乳酸系フィルムが多層化 されたことになる。

【0023】基材として使用されるポリ乳酸系フィルムより、融解温度Tmが10℃以上低い所望するポリ乳酸系フィルムは、上述したように、ホモ重合体に対してDあるいはL-乳酸、グリコール酸、6-ヒドロキシカプロン酸等の共重合成分を加えることにより、融解温度Tmを低下させて得ることができる。積層されるフィルムとしては、ホモ重合体の融解温度Tmが195℃なので、185℃以下のポリ乳酸系フィルムが使用される。また、非晶性であるポリ乳酸系フィルムを得るためには、共重合比をさらに増していけばよい。

【0024】本発明で積層される生分解性プラスチックフィルムとして用いられる、ポリ乳酸以外の脂肪族ポリエステルはアルキレンとエステル結合を基本骨格として持つものであり、生分解性に実質影響を与えない範囲で、ウレタン結合、アミド結合、エーテル結合等を導入することもできる。特に、イソシアネート化合物を用い、主鎖にウレタン結合を導入し分子量をジャンプアップすることができる。

【0025】具体的には、まず脂肪族ジオールと脂肪族 がカルボン酸を縮合して得られる重合体が挙げられる。脂肪族ジオールとしては、エチレングリコール、1,4ープタンジオール、および1,4ーシクロヘキサンジメタノール等が挙げられ、脂肪族ジカルボン酸としては、コハク酸、アジピン酸、スペリン酸、セバシン酸およびドデカン二酸等が代表的にあげられる。これらの中からそれぞれ1種類以上選んで縮合重合した後、必要に応じてイソシアネート化合物で重量平均分子量を50,000以上にジャンプアップした重合体は、通常60~110℃のTmとポリエチレンと同様な基本物性を持ち、本50発明に好ましく用いることができる。

【0026】また、環状ラクトン類を有機金属触媒を用 い開環重合した一連の脂肪族ポリエステルが挙げられ る。単量体としては、ε-カプロラクトン、δ-パレロラクトン、β-メチル-δ-パレロラクトン、β-プロ **ピオラクトン、ピパロラクトン、β-プチロラクトン、** γ-ブチロラクトン等が代表的に挙げられ、さらに、ラ クチドやグリコリドが挙げられる。これらから1種類以 上選ばれて重量平均分子量が30,000以上になるよ うに条件を調整して重合される。Tmの制御は単量体の 選択によって行われるが、通常50~170℃である。

【0027】他の合成系脂肪族ポリエステルとしては、 環状酸無水物とオキシラン類、例えば、無水コハク酸と エチレンオキサイド、プロピオンオキサイドあるいはア リルグリシジルエーテルの重合体や、エチレンと環状ケ テンアセタールである2-メチレン-1,3-ジオキソ ランや2-メチレン-1,3-ジオキセパンとのラジカ ル重合体等が挙げられる。

【0028】また、アルカリゲネスユートロファスを始 めとする菌体内でアセチルコエンチームA(アセチルC oA) により生合成される脂肪族ポリエステルが知られ 20 ている。この脂肪族ポリエステルは、主にポリーβーヒ ドロキシ酪酸(ポリ3HB)であるが、プラスチックと しての実用特性を向上さすために、発酵プロセスを工夫 し、通常吉草酸ユニット(HV)を共重合し、ポリ(3 HB-co-3HV) の共重合体にすることが工業的に 有利である。HV共重合比は一般的に0~40%であ り、この範囲でTmは130~165℃である。HVの 代わりに4HBを共重合したり、長鎖のヒドロキシアル カノエートを共重合してもよい。

フィルムとして用いられる、ポリピニルアルコール(P VA)は既存の石油由来合成系重合体の中では、比較的 生分解性に優れているが、PVAホモポリマーは分子の 凝集力が大きすぎ、融点を持たず溶融押出成形ができな いので、フィルム化する上で成形加工上の制約を受け る。そこで、エチレンを共重合したり、通常ケン化工程 で消失する酢酸ビニルユニットを残存させたりして、5 0~150℃位のTmを持つよう改質して用いることが できる。この様なPVA系重合体をベースに、生分解性 を高めるためにデンプン等を分散させた組成物が、生分 40 肪族ポリエステル等が好ましく採用される。 解性プラスチック材料として一定の評価を得ており、変 性PVAと呼ばれている。

【0030】本発明で積層される生分解性プラスチック フィルムとして用いられる、セルロースエステル化合物 は通常セルロースの水酸基を酢酸エステル化した化合物 であり、その置換度は2~3の間にある。セルロースエ ステル化合物はTmを実質的に持たない。溶融成形加工 性を付与するために、可塑剤を添加してもよい。可塑剤 は材料のTg(ガラス転移温度)を調整する働きもあ

 $\Delta P = \{ (\gamma + \beta) / 2 \} - \alpha$

る。可塑剤としては、生分解性を考慮して、脂肪族エス

テルや油脂類、例えば、ジブチルアジベート、ジオクチ ルアジペート、グリセリンアセテート、大豆油、ひまし 油、あまに油等が好ましく挙げられる。

【0031】ポリ乳酸系フィルムに積層される生分解性 プラスチックフィルムにも、本発明の効果を阻害しない 範囲でフィルムの物性や加工性を調整する目的で、可塑 剤、滑剤、無機フイラー、紫外線吸収剤などの添加剤、 改質剤、あるいは、他の高分子材料を添加することも可 10 能である。

【0032】本発明の多層生分解性プラスチックフィル ムの層構成は、基材としてポリ乳酸系フィルムを使用 し、最外層を形成する少なくとも一方のフィルムが生分 解性プラスチックフィルムであれば特に限定されない が、両面ヒートシール性や耐カール性を付与するため に、機械特性に優れたポリ乳酸系フィルムを内層にし て、両外層を他の生分解性プラスチックフィルムにした 2種3層構成の積層フィルムとすることができる。

【0033】また、ガスパリア性や水蒸気パリア性等の 他の機能性を付与する目的で3層以上の多層構成として も構わない。また、低価格化のためや、カール性を有し ている方が好ましい用途のために、中心層から上下非対 象の層構成にしてもよい。

【0034】ポリ乳酸系フィルムに生分解性プラスチッ クフィルムを積層する方法としては、通常に用いられる 方法を採用することができる。例えば、複数の押出機を 一つの口金に連結しいわゆる共押出をする方法、巻き出 した一種のフィルム上に別種の材料をコーティングする 方法、適温にある複数種のフィルムをロールやプレス機 【0029】本発明で積層される生分解性プラスチック 30 などで熱圧着する方法、あるいは、接着剤を使ってフィ ルム同志を貼り合わせたりする方法等が代表的に挙げら

> 【0035】いわゆるドライラミやウエットラミする場 合の接着剤としては、ビニル系、アクリル系、ポリアミ ド系、ポリエステル系、ゴム系、ウレタン系等が一般的 に用いられるが、接着剤も生分解性にする場合には、で んぷん、アミロース、アミロペクチン等の多糖類や、 膠、ゼラチン、カゼイン、ゼイン、コラーゲン等の蛋白 質類やポリペプチド類、未加硫天然ゴム、あるいは、脂

> 【0036】ポリ乳酸系重合体が本来的に有する脆性を 大幅に改良し、フィルム強度をより向上させるために は、基材として用いられるポリ乳酸系フィルムの面配向 度△Pを3. 0×10⁻³~30×10⁻³に調整すること が望ましい。

> 【0037】 Δ P は、フイルムの厚み方向に対する面方 向の配向度を表わし、通常直交3軸方向の屈折率を測定 し以下の式で算出される。

> > $(\alpha < \beta < \gamma)$

ここで、 γ 、 β がフイルム面に平行な直交 2 軸の屈折率、 α はフイルム厚さ方向の屈折率である。

【0038】 ΔP は結晶化度や結晶配向にも依存するが、大きくはフイルム面内の分子配向に依存する。つまりフイルム面内、特にフイルムの流れ方向および/またはそれと直交する方向の1 または2 方向に対し、分子配向を増大させることにより、無配向シート・フイルムでは 1.0×10^{-3} 以下である ΔP を本発明で規定する 3.0×10^{-3} 以上に増大させることができる。

【0039】 ΔPを増大させる方法としては、既知のあらゆるフイルム延伸法に加え、電場や磁場を利用した分子配向法を採用することもできる。

【0040】通常はTダイ、Iダイ、丸ダイ等から溶融押し出ししたシート状物または円筒状物を冷却キャストロールや水、圧空等により急冷し非晶質に近い状態で固化させた後、ロール法、テンター法、チューブラー法等により一軸または二軸に延伸する方法が、工業的に望ましく採用される。

【0041】延伸した多層生分解性プラスチックフィルムを製造する際に、ラミネート、いわゆる、ドライラミ 20 あるいはウエットラミにより多層化する場合は、あらかじめ延伸加工されたポリ乳酸系フィルムを用いれば良いし、共押し出しする場合は、押出された多層フィルムを適当な条件で延伸すれば良い。

【0042】ポリ乳酸系フィルムにだけ着目した場合の延伸条件としては、延伸温度50~100℃、延伸倍率1.5倍~5倍、延伸速度100%/分~10,000%/分が一般的ではあるが、この適正範囲は重合体の組成や、未延伸シートの熱履歴によって異なってくるので、ΔPの値を見ながら適宜決められる。

【0043】こうして延伸されたポリ乳酸系フィルムは、本来的に有する脆性が大幅に改良され、機械強度が向上している。熱収縮性のフィルムであり、収縮包装や収縮結束包装、あるいは収縮ラベル等に、用途展開可能である。

【0044】ところが、前述した Δ Pが3. 0×10^{-3} $\sim30\times10^{-3}$ のポリ乳酸系フィルムを使用した多層生分解性プラスチックフィルムでは、熱寸法安定性が要求される多くの用途に用いることができない。そこで、ボリ乳酸系フィルムに熱寸法安定性を付与するためには、フィルムを昇温したときの結晶融解熱量 Δ Hmと昇温中の結晶化により発生する結晶化熱量 Δ Hcとの差(Δ Hm- Δ Hc)を20J/g以上かつ { (Δ Hm- Δ Hc) Δ Hm} を0. 75以上に制御する。

【0045】すなわち、これらの条件を下回る場合は、フィルムの熱寸法安定性が不良であり、貼り合わせ、乾燥、エージング等の加温される2次加工工程や、夏場の保管中に収縮してしまう問題が生じやすく、実用に供しない。かかる条件を上回れば、熱寸法安定性が良好となり、実用上支障がなくなる。

8

【0046】 Δ Hm、 Δ Hcは、フィルムサンプルの示差走査熱量測定(DSC)により求められるもので、 Δ Hmは昇温速度10 $\mathbb{C}/分で昇温したときの全結晶を融解させるのに必要な熱量であって、重合体の結晶融点付近に現れる結晶融解による吸熱ピークの面積から求められる。また<math>\Delta$ Hcは、昇温過程で生じる結晶化の際に発生する発熱ピークの面積から求められる。

【0047】 Δ H m は、主に重合体そのものの結晶性に 依存し、結晶性が大きい重合体では大きな値を取る。ち なみに共重合体のない L - 乳酸または D - 乳酸の完全ホモボリマーでは、60 J / g以上であり、これら2種の 乳酸の共重合体ではその組成比により Δ H m は変化する。 Δ H c は、重合体の結晶性に対するその時のフィルムの結晶化度に関係する指標であり、 Δ H c が大きいときには、昇温過程でフィルムの結晶化が進行する。 すな わち重合体が有する結晶性を基準にフィルムの結晶化度 が相対的に低かったことを表す。逆に、 Δ H c が小さい 時は、重合体が有する結晶性を基準にフィルムの結晶化度が相対的に高かったことを表す。

20 【0048】すなわち、(ΔHm-ΔHc)を増大させるための1つの方向は、結晶性が高い重合体を原料に、結晶化度の比較的高いフィルムをつくることである。フィルムの結晶化度は、重合体の組成に少なからず依存し、重合体そのもののΔHmを20J/g以上にするには、L-乳酸とD-乳酸から共重合体を作るケースにおいては、その組成比を100:0~94:6の範囲内または0:100~6:94の範囲内に調製する必要があることが実験上確かめられている。また、ΔHcを低下させるためには、すなわちフィルムの結晶化度を高めるためにはフィルムの成形加工条件を選定する必要がある。

【0049】成形加工工程、特にテンター法2軸延伸においてフィルムの結晶化度を上げるためには、延伸倍率を上げ配向結晶化を促進する、延伸後に結晶化温度以上の雰囲気で熱処理するなどが有用である。なお、 ΔP が大きいほど結晶化温度が低下する傾向があり、本発明の場合には鋭意検討した結果少なくとも70 $\mathbb C$ 以上で、好適には90 $\mathbb C$ ~ 170 $\mathbb C$ の範囲で3 秒以上熱処理することで熱寸法安定性が付与できる。この範囲内で熱処理温度が高いほど、また熱処理時間が長いほど熱寸法安定性は向上する。

[0050]

【実施例】以下に実施例を示すが、これらにより本発明 に限定されるものではない。

【0051】(実験例1)50mmφ単軸エクストルーダーからの溶融物が内層に、30mmφ単軸エクストルダーからの溶融物が両外層になるように、2種3層Tダイロ金を用い共押出を行った。外層/内層/外層の厚み比を1/8/1になるよう調整し、全体で250μmの

50 未延伸シートを押出後急冷して採取した。

【0052】内層(基材)としてはL体/D体=98/ 2、重量平均分子量20万のポリ乳酸((株)島津製作 所製ラクティ)(Tm=170℃)を、外層としては脂 肪族ポリエステルである昭和高分子(株) 製ビオノーレ 1010 (Tm=114℃)、ダイセル化学工業(株) 製プラクセルH-7 (Tm=60℃)、(株) ゼネカ製 バイオポールD300G (Tm=162℃) および同D 400G (Tm=153℃) を用いた。また、同様にし 押出し、ポリ乳酸の単層で構成される250 µmのシー 10 トを得た。

【0053】上述したシートを1.5倍に縦延伸し、つ いで、1.5倍に横延伸した後、160℃で熱処理し た。延伸後のフイルムの流れ速度は2m/分、延伸・熱 処理各ゾーンの通過時間はそれぞれ30秒であった。

【0054】外層として使用したポリ乳酸系フィルム層 のTmが170℃のため、内層に使用される脂肪族ポリ*

 $\Delta P = \{ (\gamma + \beta) / 2 \} - \alpha$

γ:フイルム面内の最大屈折率

β: それに直交するフイルム面内方向の屈折率

α:フイルム厚さ方向の屈折率

なお、本発明においては、△Pはポリ乳酸系重合体フィ ルムについて規定するものであるので、共押出等などに より積層後、延伸・熱処理された場合には、必要に応 じ、ポリ乳酸系フィルム層以外のフィルム層を除去し、 ポリ乳酸系フィルムについて測定した。

【0058】(2)熱分析

パーキンエルマー製DSC-7を用い、原料ペレット、 もしくはポリ乳酸系フィルム層のフイルムサンプル10 分で昇温した時のサーモグラムからガラス転移温度Tg ・融解温度Tm・結晶融解熱量ΔHm ・結晶化熱量ΔH 。を求め、それぞれ算出した。

【0059】(3)ヒートシール強度

フィルムサンプルをMD (フィルムの流れ方向) を長手 方向として10mm幅×100mm長さの短冊状に切り 10

*エステルの上記例の内、ポリ乳酸系フィルム層のTmよ り10℃以上低い内層を形成できる本発明に含まれるも のはピオノーレ1010 (Tm=114℃)、プラクセ ルH-7 (Tm=60℃)、パイオポールD300G (Tm=162℃) を使用したフィルムであり、これら を実施例1~3とした。一方、パイオポールD400G (Tm=153℃)を使用した多層フィルムおよびポリ 乳酸の単層構成のフィルムを使用したものを比較例1お よび2とした。

【0055】フィルムの評価結果を表1に示す。なお、 表中に示す測定値は次に示すような条件で測定を行い、 算出した。

[0056] (1) ΔP

アッペ屈折計によって直交3軸方向の屈折率 $(\alpha, \beta,$ γ)を測定し、次式で算出した。

[0057]

 $(\alpha < \beta < \gamma)$

出し、この短冊状サンプル2枚を重ね合わせ、10mm 20 幅のヒートシールパーを有するヒートシーラーに直交す る様にセットした後、所定の温度で片側より加熱し、 1. 178 Kg/cm² の圧力で、15秒間ヒートシー ルした。この時、積層フィルムを用いる場合には、易接 着処理面同士が内側になるようセットした。

【0060】上記サンプルをインテスコ万能試験機20 5型機を用い、JIS K-6854に準拠し、剥離速 度100mm/分で破断するまで、または、接着部分が 残り1mmになるまでT型剥離試験を行った。得られた 時間-応力のピーク値をヒートシール強度とし、簡便な mgをJIS-K7122に基づき、昇温速度10 $^{\circ}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ 0 理解のため、全くシールされないか、されてもその値が 50g/cm未満のものを×、50g/cm以上500 g/cm未満のものを△、500g/cm以上のものを ○として示した。

[0061]

【表1】

表

		実施例1	実施例2	実施例3	比較例1	比較例2
外占	材料	ピオノーレ 1010	ブラクセル H-7	バイオポール D400G	パイオポール D300G	ポリ乳酸
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	Tm (°C)	114	60	153	169	単層 L/D=98:2
内閣と外層とのTm 差(C)		56	110	17	8	Tn=170°C
内酸Δ ΔP (×10 ⁻³)		10.5	10. 5	10.5	10.5	10. 5
層系の ポフ特 リィ性	ΔHm-ΔHc (J/g	50	50	50	50	50
乳ル値	(\Delta Hm - \Delta H c) / \Delta H	m 0. 95	0. 95	0. 95	0. 95	0. 95
צ	ヒートシール温度 100	°C ×	0	×	×	×
1	ヒートシール温度 125	v 0	.0	×	×	×
トシー	ヒートシール温度 150	r o	0	0	×	×
ル強度	ヒートシール温度 175	r 0	0	0	0	0
度	ヒートシール温度 200	℃ × (溶融)	× (溶酶)	× (溶融)	× (落虺)	× (溶酶)

mの差が10℃以上である実施例1~3には、広い温度 範囲で好適なヒートシール性能が得られることがわか る。一方、Tmの差が10℃以下である比較例1、単層 である比較例2はヒートシール性能が劣る。

【0062】(実験例2)比較例2と同様な方法で得ら れる厚み40μmの2軸延伸熱固定ポリ乳酸フィルムを ベース(基材)にして、ドライラミ方式でペースの一方 側に後述するインフレーションフィルムに貼り合わせ、 2層積層フィルムを作製した。

化学工業 (株) 製マターピーAF-05H (Tm=13 6℃)、非晶性であるセルロースエステル化合物として ダイセル化学工業(株)製酢酸綿L-40とジプチルア ジペート43部の組成物 (Tmなし・Tg=103 ℃)、非晶性であるポリ乳酸系重合体としてL体/D体 =86/14、重量平均分子量20万の重合体(Tmな

表 1 より明らかなように、内層(基材)と最外層とのT 20 し・Tg=55)、さらに、ベースに使用したポリ乳 酸を用いて、インフレーションフィルム用設備を備えた ーアップレシオ) 2. 5~4. 4で、厚み10~15μ mのインフレーションフィルムを製造した。

【0064】2軸延伸熱固定ポリ乳酸系フィルム上に、 接着剤として日本ポリウレタン工業(株)製ニッポラン 3022/コロネートL=9/1の混合物を用い、コー ターで厚み2~5μmに塗布した後、上記3種類のイン フレーションフィルムを圧着して、40℃×2日間エー 【0063】結晶性である変性PVA系として日本合成 30 ジングし接着剤を硬化させ、実施例4~6および比較例 3の多層生分解性プラスチックフィルムを得た。

> 【0065】これらの積層フィルムの評価結果を表2に 示す。

[0066]

【表2】

2

				実施例4	実施例 5	実施例6	比較例3
積フ層イル	材	料		マターピー AF-05日	酢酸棉L-50 組成物	ポリ乳酸 L/D=86:14	ポリ乳酸 L/D=98:2
	Tm	(°C)		136	なし	なし	170
用ム	Тg	(°C)		-28	103	58	58
ヒートシール強度	ヒートシ	ール温度	100℃	×	Δ	0	×
	ヒートシ	ール温度	125℃	×	Δ	0	×
	ヒートシ	ール温度	150℃	0	0	0	×
	ヒートシ	ール温度	175℃	0	0	0	0
	ヒートシ	ール温度	200℃	× (溶融)	× (溶融)	× (溶融)	× (溶融)

表2より明らかなように、ポリ乳酸系フィルムと一方側 の最外層である生分解性プラスチックフィルムとのTm の差が10℃以上である実施例1、および、一方側の最 外層である生分解性プラスチックフィルムが非晶性であ る実施例2、3は、広い温度範囲で好適なヒートシール 性能が得られることがわかる。一方、Tmの差がない比 較例3はヒートシール性能が劣る。

【0067】(実験例3)実施例1で使用した、ピオノ ーレ1010を外層に設けた3層である多層生分解性プ 縦延伸しついで横延伸し、さらに熱処理して、実施例8 ~11のシートを得た。尚、実施例7は未延伸シートで ある。

【0068】得られた実施例7~11について実験例 1, 2と同様な方法でヒートシール性能について調べた ところ、広い温度範囲で好適なヒートシール性能が得ら* *れることがわかった。さらに、引張り破断強度および熱 収縮性について表3に示す。尚、表中に示す測定値は次

【0069】(4)引張り破断強度

に示すような条件で測定を行い、算出した。

引張り強度は東洋精機テンシロンII型機を用い、JIS -K7127に基づいて測定した。MDはフイルムの流 れ方向、TDはフイルムの流れに対し直交する方向を示

14

【0070】(5)熱収縮性

ラスチックフィルムの未延伸シートを表 3 に示す条件で *10* フイルムサンプルを 1 0 0 mm× 1 0 0 mmに切り出 し、80℃の温水パスに300秒浸漬した後、その寸法 を計り、元の寸法に対する熱収縮分の割合(%)を算出 した。

[0071]

【表3】

		実施例7	実施例 8	実施例9	実施例10	実施例11	
₩ 延 伸	温度 (℃)	未	70	70	70	70	
	延伸倍率	未延伸シート	1.5	2. 5	2. 5	2. 5	
横延伸	温度 (℃)		75	70	70	70	
	延伸倍率		1.5	2. 5	2. 5	2. 5	
* AP (×10 ⁻³)		0. 1	3.4	10. 5	10.5	10. 5	
熱処理温度(℃)		-	80	40	100	160	
* AHm-AHc (J/g)		10	22	35	43	49	
* (ΔHm-ΔHc)/ΔHm		0. 17	0. 43	0. 69	0.83	0.94	
引張り破断強度 (kg/cm²)	MD	720	880	1320	1240	1290	
	TD	700	850	1210	1170	1200	
収糖率(%	MD	1	19	14	2	0	
	TD	0	27	54	3	0	

* ポリ乳酸系フィルムの測定値

実施例7は未延伸シートであるため収縮率は小さいが、 引張り強度が不十分である。実施例8は面配向度 APが 3×10⁻³~30×10⁻³の範囲にあり、延伸して いるため、程々の引張り強度を有する熱収縮フィルムと して適している。実施例9は面配向度ΔPが上記範囲に あり、延伸後の熱処理温度が適切であるため、引張り強 40 性プラスチックフィルムを得ることができる。 度および熱収縮性ともに優れた熱収縮フィルムである。 一方、実施例10, 11は△Pが3×10⁻³~30× 10⁻³、(ΔHm-ΔHc)が20J/g以上、 { (ΔHm-ΔHc) / ΔHm} が0.75以上であ り、引張り強度および熱寸法安定性ともに優れた熱寸法

安定性フィルムである。

【0072】すなわち、表3より明らかなように、本発 明の多層生分解性プラスチックフィルムは延伸条件によ りヒートシール性に優れ、適度な引張り強度を持ち、か つ、熱収縮性あるいは熱寸法安定性を有する多層生分解

[0073]

【発明の効果】本発明の多層生分解性プラスチックフィ ルムは優れたヒートシール性を有するので一般包装材等 に使用でき、かつ、生分解性を有するため環境に優し 11